

10/540643

Rec'd PCT/PTO 24 JUN 2005

## 特許協力条約

PCT

## 国際予備審査報告

(法第12条、法施行規則第56条)  
(PCT36条及びPCT規則70)

REC'D 29 APR 2004

WIPO

PCT

出願人又は代理人 の書類記号 C1-A0228P	今後の手続きについては、国際予備審査報告の送付通知（様式PCT/IPEA/416）を参照すること。	
国際出願番号 PCT/JPO3/15230	国際出願日 (日.月.年) 28.11.2003	優先日 (日.月.年) 26.12.2002
国際特許分類 (IPC) Int. Cl' C07K16/28, C12N15/09, C12P21/08, A61K39/395, A61P31/12, A61P35/00		
出願人（氏名又は名称） 中外製薬株式会社		

1. 国際予備審査機関が作成したこの国際予備審査報告を法施行規則第57条（PCT36条）の規定に従い送付する。

2. この国際予備審査報告は、この表紙を含めて全部で 3 ページからなる。

この国際予備審査報告には、附属書類、つまり補正されて、この報告の基礎とされた及び／又はこの国際予備審査機関に対して訂正を含む明細書、請求の範囲及び／又は図面も添付されている。  
(PCT規則70.16及びPCT実施細則第607号参照)  
この附属書類は、全部で        ページである。

3. この国際予備審査報告は、次の内容を含む。

- I  国際予備審査報告の基礎
- II  優先権
- III  新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての国際予備審査報告の不作成
- IV  発明の單一性の欠如
- V  PCT35条(2)に規定する新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての見解、それを裏付けるための文献及び説明
- VI  ある種の引用文献
- VII  国際出願の不備
- VIII  国際出願に対する意見

国際予備審査の請求書を受理した日 28.11.2003	国際予備審査報告を作成した日 12.04.2004
名称及びあて先 日本国特許庁 (IPEA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官（権限のある職員） 田村 明照 電話番号 03-3581-1101 内線 3448

## I. 国際予備審査報告の基礎

1. この国際予備審査報告は下記の出願書類に基づいて作成された。(法第6条(PCT14条)の規定に基づく命令に応答するために提出された差し替え用紙は、この報告書において「出願時」とし、本報告書には添付しない。PCT規則70.16, 70.17)

 出願時の国際出願書類

明細書 第 \_\_\_\_\_ ページ、  
 明細書 第 \_\_\_\_\_ ページ、  
 明細書 第 \_\_\_\_\_ ページ、

出願時に提出されたもの  
 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの  
 付の書簡と共に提出されたもの

請求の範囲 第 \_\_\_\_\_ 項、  
 請求の範囲 第 \_\_\_\_\_ 項、  
 請求の範囲 第 \_\_\_\_\_ 項、  
 請求の範囲 第 \_\_\_\_\_ 項、

出願時に提出されたもの  
 PCT19条の規定に基づき補正されたもの  
 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの  
 付の書簡と共に提出されたもの

図面 第 \_\_\_\_\_ ページ/図、  
 図面 第 \_\_\_\_\_ ページ/図、  
 図面 第 \_\_\_\_\_ ページ/図、

出願時に提出されたもの  
 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの  
 付の書簡と共に提出されたもの

明細書の配列表の部分 第 \_\_\_\_\_ ページ、  
 明細書の配列表の部分 第 \_\_\_\_\_ ページ、  
 明細書の配列表の部分 第 \_\_\_\_\_ ページ、

出願時に提出されたもの  
 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの  
 付の書簡と共に提出されたもの

2. 上記の出願書類の言語は、下記に示す場合を除くほか、この国際出願の言語である。

上記の書類は、下記の言語である \_\_\_\_\_ 語である。

- 国際調査のために提出されたPCT規則23.1(b)にいう翻訳文の言語  
 PCT規則48.3(b)にいう国際公開の言語  
 国際予備審査のために提出されたPCT規則55.2または55.3にいう翻訳文の言語

3. この国際出願は、ヌクレオチド又はアミノ酸配列を含んでおり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行った。

- この国際出願に含まれる書面による配列表  
 この国際出願と共に提出された磁気ディスクによる配列表  
 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出された書面による配列表  
 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出された磁気ディスクによる配列表  
 出願後に提出した書面による配列表が出願時における国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述書の提出があった  
 書面による配列表に記載した配列と磁気ディスクによる配列表に記録した配列が同一である旨の陳述書の提出があった。

4. 補正により、下記の書類が削除された。

明細書 第 \_\_\_\_\_ ページ  
 請求の範囲 第 \_\_\_\_\_ 項  
 図面 図面の第 \_\_\_\_\_ ページ/図

5.  この国際予備審査報告は、補充欄に示したように、補正が出願時における開示の範囲を越えてされたものと認められるので、その補正がされなかったものとして作成した。(PCT規則70.2(c) この補正を含む差し替え用紙は上記1.における判断の際に考慮しなければならず、本報告に添付する。)

## V. 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての法第12条（PCT35条(2)）に定める見解、それを裏付ける文献及び説明

## 1. 見解

## 新規性 (N)

請求の範囲 1 - 12  
請求の範囲 有無

## 進歩性 (I S)

請求の範囲 10, 11  
請求の範囲 1 - 9, 12 有無

## 産業上の利用可能性 (I A)

請求の範囲 1 - 12  
請求の範囲 有無

## 2. 文献及び説明 (PCT規則70.7)

文献1 : J Immunol., Vol. 150, No. 10, pp. 4610-4619 (1993)

文献2 : J Immunol Methods, Vol. 267, No. 2, pp. 213-226 (Sep. 2002)

文献3 : Gene, Vol. 196, No. 1-2, pp. 279-286 (1997)

請求の範囲 1, 2, 6-8, 12

請求の範囲 1, 2, 6-8, 12に記載された発明は、国際調査報告書に引用された文献1、2により進歩性を有しない。

文献1には、IL-2受容体の $\alpha$ 鎖と $\beta$ 鎖に対する二重特異的抗体が記載されており、当該抗体が $\alpha$ 鎖と $\beta$ 鎖の両者に結合することにより、IL-2誘導によるヒトPB細胞増殖を相乗的に阻害したことが記載されている。

文献2には、VEGFに対する二種のチロシンキナーゼ受容体に対する二重特異的抗体 (Fab-scFv) が記載されており、当該抗体が結合することにより、VEGF誘導型の白血病細胞の移動やHUVEC細胞の有糸分裂を阻害したことが記載されている。

ここで、受容体に結合するリガンドがアンタゴニスト活性或いはアゴニスト活性のいずれかを有することは当該技術分野の技術常識であるから、当該二重特異的抗体のうちアゴニスト活性を有するものを選択することは当業者に自明のことである。

請求の範囲 3-5, 9, 12

請求の範囲 3-5, 9, 12に記載された発明は、国際調査報告書に引用された文献1-3により進歩性を有しない。

文献3には、I型インターフェロン (IFN) の生物活性がI型IFN受容体の2つのサブユニットIFN $\alpha$ R1とIFN $\alpha$ R2の組合せにより仲介されていることが実験により確認されたことが記載されている。したがって、文献1、2に記載された二重特異的抗体のターゲットとしてI型IFN受容体の2つのサブユニットIFN $\alpha$ R1とIFN $\alpha$ R2を採用することは当業者に自明のことである。

請求の範囲 10, 11

請求の範囲 10, 11に記載された発明は、国際調査報告書で引用された文献に対して新規性、進歩性を有する。



## PATENT COOPERATION TREATY

## PCT

## INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference C1-A0228P	<b>FOR FURTHER ACTION</b> See Notification of Transmittal of International Preliminary Examination Report (Form PCT/IPEA/416)	
International application No. PCT/JP2003/015230	International filing date (day/month/year) 28 November 2003 (28.11.2003)	Priority date (day/month/year) 26 December 2002 (26.12.2002)
International Patent Classification (IPC) or national classification and IPC C07K 16/28, C12N 15/09, C12P 21/08, C61K 39 /395, A61P 31 /12, 35 /00		
Applicant CHUGAI SEIYAKU KABUSHIKI KAISHA		

1. This international preliminary examination report has been prepared by this International Preliminary Examining Authority and is transmitted to the applicant according to Article 36.
2. This REPORT consists of a total of 3 sheets, including this cover sheet.
 

This report is also accompanied by ANNEXES, i.e., sheets of the description, claims and/or drawings which have been amended and are the basis for this report and/or sheets containing rectifications made before this Authority (see Rule 70.16 and Section 607 of the Administrative Instructions under the PCT).

These annexes consist of a total of \_\_\_\_\_ sheets.
3. This report contains indications relating to the following items:
  - I  Basis of the report
  - II  Priority
  - III  Non-establishment of opinion with regard to novelty, inventive step and industrial applicability
  - IV  Lack of unity of invention
  - V  Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement
  - VI  Certain documents cited
  - VII  Certain defects in the international application
  - VIII  Certain observations on the international application

Date of submission of the demand 28 November 2003 (28.11.2003)	Date of completion of this report 12 April 2004 (12.04.2004)
Name and mailing address of the IPEA/JP	Authorized officer
Facsimile No.	Telephone No.

## INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.

PCT/JP2003/015230

## I. Basis of the report

1. With regard to the elements of the international application:<sup>\*</sup>

- the international application as originally filed  
 the description:

pages \_\_\_\_\_, as originally filed  
 pages \_\_\_\_\_, filed with the demand  
 pages \_\_\_\_\_, filed with the letter of \_\_\_\_\_

- the claims:  
 pages \_\_\_\_\_, as originally filed  
 pages \_\_\_\_\_, as amended (together with any statement under Article 19)  
 pages \_\_\_\_\_, filed with the demand  
 pages \_\_\_\_\_, filed with the letter of \_\_\_\_\_

- the drawings:  
 pages \_\_\_\_\_, as originally filed  
 pages \_\_\_\_\_, filed with the demand  
 pages \_\_\_\_\_, filed with the letter of \_\_\_\_\_

- the sequence listing part of the description:  
 pages \_\_\_\_\_, as originally filed  
 pages \_\_\_\_\_, filed with the demand  
 pages \_\_\_\_\_, filed with the letter of \_\_\_\_\_

## 2. With regard to the language, all the elements marked above were available or furnished to this Authority in the language in which the international application was filed, unless otherwise indicated under this item. These elements were available or furnished to this Authority in the following language: \_\_\_\_\_ which is:

- the language of a translation furnished for the purposes of international search (under Rule 23.1(b)).  
 the language of publication of the international application (under Rule 48.3(b)).  
 the language of the translation furnished for the purposes of international preliminary examination (under Rule 55.2 and/or 55.3).

## 3. With regard to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application, the international preliminary examination was carried out on the basis of the sequence listing:

- contained in the international application in written form.  
 filed together with the international application in computer readable form.  
 furnished subsequently to this Authority in written form.  
 furnished subsequently to this Authority in computer readable form.  
 The statement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the disclosure in the international application as filed has been furnished.  
 The statement that the information recorded in computer readable form is identical to the written sequence listing has been furnished.

4.  The amendments have resulted in the cancellation of:

- the description, pages \_\_\_\_\_  
 the claims, Nos. \_\_\_\_\_  
 the drawings, sheets/fig. \_\_\_\_\_

5.  This report has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have been considered to go beyond the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).\*\*

\* Replacement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to in this report as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain amendments (Rule 70.17).

\*\* Any replacement sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to this report.

## INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.

PCT/JP03/15230

**V. Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement****1. Statement**

Novelty (N)	Claims	1-12	YES
	Claims		NO
Inventive step (IS)	Claims	10, 11	YES
	Claims	1-9, 12	NO
Industrial applicability (IA)	Claims	1-12	YES
	Claims		NO

**2. Citations and explanations**

Document 1: J Immunol., 1993, Vol. 150, No. 10, pages 4610-4619

Document 2: J Immunol Methods, September 2002, Vol. 267, No. 2, pages 213-226

Document 3: Gene, 1997, Vol. 196, Nos. 1 and 2, pages 279-286

**Claims 1, 2, 6-8 and 12**

The subject matters of claims 1, 2, 6-8 and 12 do not appear to involve an inventive step in view of documents 1 and 2 cited in the ISR.

Document 1 describes a bispecific antibody to  $\alpha$  chain and  $\beta$  chain of IL-2 receptor, and describes that the said antibody synergistically inhibited the growth of human PBL cells due to IL-2 induction by binding to both  $\alpha$  chain and  $\beta$  chain.

Document 2 describes a bispecific antibody (Fab-scFv) to two kinds of tyrosine kinase receptor for VEGF, and describes that the said antibody inhibited the movement of VEGF induction type leukemia cells and the mitosis of HUVEC cells by binding to such receptor.

It is common technical knowledge in the relevant technical field that a ligand binding to a receptor has an antagonist activity or an agonist activity, and so it is considered to be obvious for a person skilled in the art that, of the said bispecific antibodies, the one having an agonist activity should be selected.

**Claims 3-5, 9 and 12**

The subject matters of claims 3-5, 9 and 12 do not appear to involve an inventive step in view of documents 1-3 cited in the ISR.

Document 3 describes that it was confirmed in an experiment that the biological activity of I-type interferon (IFN) is mediated by a combination of two sub-units of I-type IFN receptor: IFNaR1 and IFNaR2. Accordingly, adopting the two sub-units of I-type IFN receptor, IFNaR1 and IFNaR2, as targets of the bispecific antibodies described in documents 1 and 2 would be obvious to a person skilled in the art.

**Claims 10 and 11**

The subject matters of claims 10 and 11 appear to be novel or to involve an inventive step in view of the documents cited in the ISR.